This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

05021064 A

(43) Date of publication of application: 29 . 01 . 93

(51) Int. CI

H01M 4/52 H01M 4/32

(21) Application number: 03194931

(22) Date of filing: 08 . 07 . 91

(71) Applicant:

MATSUSHITA ELECTRIC IND CO

LTD

(72) Inventor:

IKOMA MUNEHISA AKUTSU TOKUKATSU **ENOKIDO MASAFUMI** YOSHII FUMIHIKO KAIYA HIDEO

TSUDA SHINGO

(54) NICKEL HYDROXIDE4 ACTIVE MATERIAL POWDER AND NICKEL POSITIVE ELECTRODE AND ALKALINE STORAGE BATTERY USING THIS

(57) Abstract:

PURPOSE: To improve tap density of nickel hydroxide powder, to suppress expansion of a positive electrode, and to improve capacity density and cycle life characteristic of the positive electrode by determining COPYRIGHT: (C)1993, JPO& Japio

the particulate shape of the nickel hydroxide powder and by including at least any one of Cd, Ca, Zn, Mg, Fe, Co, and Mn.

CONSTITUTION: At least any of Cd, Ca, Zn, Mg, Fe, Co, and Mn is included in a nickel hydroxide active material powder by 1-7wt, while a particle of spheric shape and the like and a spheric particle are mixed together.

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

FI

(11)特許出願公開番号

特開平5-21064

(43)公開日 平成5年(1993)1月29日

(51)Int.Cl.5

識別記号

庁内整理番号

技術表示箇所

H 0 1 M 4/52

4/52 4/32 8520-4K

8520-4K

審査請求 未請求 請求項の数46(全 14 頁)

(21)出願番号

特願平3-194931

(22)出頭日

平成3年(1991)7月8日

(71)出願人 000005821

松下電器産業株式会社

大阪府門真市大字門真1006番地

(72)発明者 生駒 宗久

大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器

産業株式会社内

(72)発明者 阿久津 徳勝

大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器

産業株式会社内

(72)発明者 榎戸 雅史

大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器

産業株式会社内

(74)代理人 弁理士 小鍜治 明

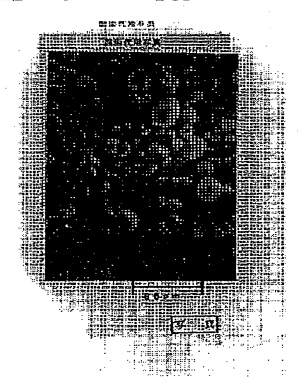
最終頁に続く

(54)【発明の名称】 水酸化ニツケル活物質粉末およびニツケル正極とこれを用いたアルカリ蓄電池

(57)【要約】

【目的】 水酸化ニッケル粉末の粒子形状を規定し、さらにCd, Ca, Zn, Mg, Fe, CoおよびMnの少なくとも一種を水酸化ニッケル粉末中に含有させることにより、水酸化ニッケル粉末のタップ密度を向上させ、正極の膨脹を抑制し、正極の容量密度とサイクル寿命特性を向上させる。

【構成】 水酸化ニッケル活物質粉末は、Cd, Ca, Zn, Mg, Fe, Co およびMn のうちの少なくとも一種を $1\sim7$ wt%を含み、球状または球状に類似した粒子と非球状粒子との混合物とした。



【特許請求の範囲】

【請求項1】電池に用いる水酸化ニッケル活物質粉末であって、正極作成時にカドミウム、カルシウム、亜鉛、マグネシウム、鉄、コバルトおよびマンガンからなる群のうちの少なくとも一種を前記水酸化ニッケル活物質粉末中に1~7wt%含有し、球状または球状に類似した粒子と非球状粒子との混合物であることを特徴とする水酸化ニッケル活物質粉末。

【請求項2】水酸化ニッケル活物質粉末は、0.1μm 以下の一次粒子が無数に集合したものである請求項1記 載の水酸化ニッケル活物質粉末。

【請求項3】カドミウム、カルシウム、亜鉛、マグネシウム、鉄、コバルトおよびマンガンからなる群のうちの少なくとも一種は水酸化ニッケル活物質粉末の結晶内部に固溶体(固溶体とはカドミウム、カルシウム、亜鉛、マグネシウム、鉄、コバルトおよびマンガンのうちの少なくとも一種が水酸化ニッケルのニッケルの一部と置換されたもの、またはカドミウム、カルシウム、亜鉛、マグネシウム、鉄、コバルトおよびマンガンのうちの少なくとも一種の水酸化物と水酸化ニッケルとの混晶を意味する)である請求項1記載の水酸化ニッケル活物質粉末。

【請求項4】活物質粉末は、亜鉛を3~7wt%、コバルトを0.1~1wt%含有している請求項1記載の水酸化ニッケル活物質粉末。

【請求項5】活物質粉末は、平均粒子径は7~20μmであり、タップ密度が1.9g/cm³以上である請求項1 記載の水酸化ニッケル活物質粉末。

【請求項6】活物質粉末は、窒素ガスの吸着により測定されるBET比表面積が10~20m²/gである請求項1 記載の水酸化ニッケル活物質粉末。

【請求項7】活物質粉末は、細孔の空間体積が0.01 5~0.04 cm³/g (窒素ガスの吸着により測定) である請求項1記載の水酸化ニッケル活物質粉 末。

【請求項8】活物質粉末は、30Å以上の細孔半径を有する空間体積が全空間体積に対して20%以上(窒素ガスの吸着側の吸着等温線から計算)である請求項1記載の水酸化ニッケル活物質粉末。

【請求項9】水酸化ニッケル活物質の生成において、硫酸ニッケルとカドミウム、カルシウム、亜鉛、マグネシウム、鉄、コバルトおよびマンガンのうちの少なくとも一種の硫酸塩または硝酸塩との混合水溶液の供給量と水酸化ナトリウムにより反応pHと反応温度を制御して得られたものである請求項1記載の水酸化ニッケル活物質粉末。

【請求項10】反応pHが11.3±0.2、反応温度が30~40℃である請求項9記載の水酸化ニッケル活物質粉末。

【請求項11】水酸化ニッケル粉末を主成分とし、前記 水酸化ニッケル粉末を支持し、導電性を付与する3次元 多孔体あるいは平板からなるニッケル正極において、カドミウム、カルシウム、亜鉛、マグネシウム、鉄、コバルトおよびマンガンの少なくとも一種を水酸化ニッケル粉末中に1~7wt%含有し、球状または球状に類似した粒子と非球状粒子との混合物からなる水酸化ニッケル粉末、コバルト、コバルト酸化物、酸化亜鉛、亜鉛、カドミウムおよび酸化カドミウムの少なくとも一種とから構成されていることを特徴とするニッケル正極。

【請求項12】ニッケル正極は重量比で水酸化ニッケル:コバルト:水酸化コバルト:酸化亜鉛および/または酸化カドミウム:カドミウムおよび/または亜鉛=100:4~18:0~10:0~10:0~10の割合である請求項11記載のニッケル正極。

【請求項13】3次元多孔体は発泡状ニッケル多孔体あるいはパンチングメタルである請求項11記載のニッケル正極。

【請求項14】平板がニッケルあるいは鉄にニッケルメッキを施した箔である請求項11記載のニッケル正極。 【請求項15】発泡状ニッケル多孔体の面密度が200

~ 700g/m²である請求項13記載のニッケル正極。

【請求項16】水酸化ニッケル粉末は、0.1μm以下の一次粒子が無数に集合したものである請求項11記載のニッケル正極。

【請求項17】カドミウム、カルシウム、亜鉛、マグネシウム、鉄、コバルトおよびマンガンの少なくとも一種は、水酸化ニッケル粉末の結晶内部で固溶体(固溶体とはカドミウム、カルシウム、亜鉛、マグネシウム、鉄、コバルトおよびマンガンが水酸化ニッケルのニッケルの一部と置換されたもの、またはカドミウム、カルシウム、亜鉛、マグネシウム、鉄、コバルトおよびマンガンの水酸化物と水酸化ニッケルとの混晶を意味する)である請求項11記載のニッケル正極。

【請求項18】 水酸化ニッケル活物質粉末は、亜鉛が3~7wt%、コバルトが0.1~1wt%である請求項11 記載のニッケル正極。

【請求項19】水酸化ニッケル粉末は、平均粒子径が7~20μmであり、タップ密度が1.9g/cm³以上である請求項11記載のニッケル正極。

【請求項20】水酸化ニッケル粉末は、窒素ガスの吸着により測定されるBET比表面積が10~20m²/gである請求項11記載のニッケル正極。

【請求項21】 水酸化ニッケル粉末は、細孔の空間体積が0.015~0.04 cm³/g (窒素ガスの吸着により 測定) である請求項11記載のニッケル正 極。

【請求項22】木酸化ニッケル粉末は、30A以上の細孔半径を有する空間体積が全空間体積に対して20%以上(窒素ガスの吸着側の吸着等温線から計算)である請求項11記載のニッケル正極。

【請求項23】水酸化ニッケル活物質の生成において、 硫酸ニッケルと、カドミウム、カルシウム、亜鉛、マグ ネシウム、鉄、コバルトおよびマンガンうちの少なくとも一種の硫酸塩または硝酸塩との混合水溶液の供給量と水酸化ナトリウムにより反応 p Hと反応温度を制御して得られたものである請求項11記載のニッケル正極。

【請求項24】反応pHが11.3±0.2、反応温度が30~40℃である請求項23記載のニッケル正極。

【請求項25】撥水性を有する粉末を含有した請求項1 1記載のニッケル正極。

【請求項26】ニッケル酸化物を主成分とするニッケル 正極と、電気化学的に水素の吸蔵放出反応が可能な水素 吸蔵合金を主体とする負極あるいは酸化カドミウムを主 体とする負極と、アルカリ電解液と、セパレータとこれ らを挿入するケースと安全弁を備えた封口板からなるア ルカリ蓄電池において、初充放電前に前記ニッケル正極 は、カドミウム、カルシウム、亜鉛、マグネシウム、 鉄、コバルトおよびマンガンの少なくとも一種を水酸化 ニッケル粉末中に1~7wt%含有した球状または球状に 類似した粒子と非球状の粒子との混合物である水酸化ニ ッケル粉末にコバルト、コバルト酸化物、酸化亜鉛、亜 鉛、カドミウムおよび酸化カドミウムの少なくとも一種 とこれらの粉末を支持し、導電性を付与する3次元多孔 体あるいは平板から主に構成されるニッケル正極を用 い、アルカリ電解液の比重は1.23~1.4であり、 電池容量1Ah当たりの電解液量は1.0~2.0cm3/ Ahであることを特徴とするアルカリ蓄電池。

【請求項27】ニッケル正極は重量比で水酸化ニッケル:コバルト:水酸化コバルト:酸化亜鉛および/または酸化カドミウム:カドミウムおよび/または亜鉛=100:4~18:0~10:0~10:0~10の割合である請求項26記載のアルカリ蓄電池。

【請求項28】3次元多孔体は発泡状ニッケル多孔体あるいはパンチングメタルである請求項26記載のアルカリ蓄電池。

【請求項29】平板がニッケルあるいは鉄にニッケルメッキを施した箔である請求項26記載のアルカリ蓄電池。

【請求項30】発泡状ニッケル多孔体の面密度は200 ~700g/㎡である請求項26記載のアルカリ蓄電池。

【請求項31】撥水性を有する粉末を含有したニッケル 正極である請求項26記載のアルカリ蓄電池。

【請求項32】水酸化ニッケル粉末は、0.1μm以下の一次粒子が無数に集合したものである請求項26記載のアルカリ蓄電池。

【請求項33】 水酸化ニッケル粉末は、カドミウム、カルシウム、亜鉛、マグネシウム、鉄、コバルトおよびマンガンのうちの少なくとも一種は水酸化ニッケル粉末の結晶内部で固溶体 (固溶体とはカドミウム、カルシウム、亜鉛、マグネシウム、鉄、コバルトおよびマンガンが水酸化ニッケルのニッケルの一部と置換されたもの、またはカドミウム、カルシウム、亜鉛、マグネシウム、

鉄、コバルトおよびマンガンの水酸化物と水酸化ニッケルとの混晶を意味する)である請求項26記載のアルカリ蓄電池。

【請求項34】水酸化ニッケル活物質粉末は、亜鉛を3~7wt%、コバルトを0.1~1wt%を含む請求項26 記載のアルカリ蓄電池。

【請求項35】水酸化ニッケル粉末は、平均粒子径が7~20μmであり、タップ密度が1.9g/cm³以上である請求項26記載のアルカリ蓄電池。

【請求項36】水酸化ニッケル粉末は、窒素ガスの吸着により測定されるBET比表面積が10~20m²/gである請求項26記載のアルカリ蓄電池。

【請求項37】水酸化ニッケル粉末は、細孔の空間体積が0.015~0.04 cm³/g (窒素ガスの吸着により測定) である請求項26記載のアルカリ蓄 電池。

【請求項38】水酸化ニッケル粉末は、30Å以上の細孔半径を有する空間体積が全空間体積に対して20%以上(窒素ガスの吸着側の吸着等温線から計算)である請求項26記載のアルカリ蓄電池。

【請求項39】水酸化ニッケル活物質の生成において、 硫酸ニッケルと少なくとも一種のカドミウム、カルシウム、亜鉛、マグネシウム、鉄、コバルトおよびマンガン の硫酸塩または硝酸塩との混合水溶液の供給量と水酸化ナトリウムにより反応 p H と反応温度を制御して得られたものである請求項26記載のアルカリ蓄電池。

【請求項40】反応pHが11.3±0.2、反応温度が30~40℃である請求項39記載のアルカリ蓄電池。

【請求項41】ニッケル正極が撥水性を有する粉末を含有する請求項26記載のアルカリ蓄電池。

【請求項42】アルカリ電解液が、水酸化カリウムと水酸化ナトリウムの少なくとも1種と水酸化リチウムとからなる請求項26記載のアルカリ蓄電池。

【請求項43】水酸化リチウムが電解液中に10g/1以上含有されている請求項26記載のアルカリ蓄電池。

【請求項44】アルカリ電解液中に亜鉛酸イオンが存在する請求項26記載のアルカリ蓄電池。

【請求項45】セパレータはスルホン化処理を施した不 織布である請求項26記載のアルカリ蓄電池。

【請求項46】安全弁の弁作動圧が5~30kg/cm³である封口板を備えている請求項26記載のアルカリ蓄電池。

【発明の詳細な説明】

【産業上の利用分野】本発明は、正極にニッケル酸化物、負極に電気化学的に水素の吸蔵放出反応が可能な水 素吸蔵合金、カドミウムあるいは亜鉛を用いたアルカリ 蓄電池に関し、詳しくはそのニッケル酸化物(水酸化ニッケル)と正極特性の改良に関するものである。

【従来の技術】現在実用化されている鉛蓄電池やニッケル・カドミウム蓄電池(以下、ニカド電池と記す)は、

ポータブル機器に幅広く使用されている。鉛蓄電池は安 価ではあるが、一般に単位重量当たりのエネルギー密度 (Wh/kg) が低く、サイクル寿命等に課題があり、小 型軽量のポータブル機器の電源としては好適とは言えな い。一方、二カド電池は、鉛蓄電池に比べ単位重量およ び体積当たりのエネルギー密度が高く、サイクル寿命等 の信頼性に優れているため、種々のポータブル機器用の 電源として幅広く使用されている。しかしながら、ポー タブル機器の高付加価値に伴い電池への負荷が増大する ため、さらに高エネルギー密度の二次電池がポータブル 機器用の電源として切望されている。ニカド電池の分野 において、従来の焼結式ニッケル正極を用いたニカド電 池よりも30~60%高容量であるニカド電池が開発さ れている。また、ニカド電池よりもさらに高容量である 負極に水素吸蔵合金を用いたニッケル・水素蓄電池 (焼 結式ニッケル正極を用いたニカド電池の2倍以上)が開 発されている。これらの高容量アルカリ蓄電池は、正極 のエネルギー密度を向上させるために、高多孔度 (90 %以上)の3次元の発泡ニッケル多孔体やニッケル繊維 多孔体に水酸化ニッケル粉末を充填している。その結 果、従来の焼結式ニッケル正極のエネルギー密度が40 0~450mAh/cm3であるのに対し、前記ニッケル正極 のそれは500mAh/cm3である。3次元多孔体に充填す る水酸化ニッケル粉末には、硫酸ニッケルとアルカリと で沈殿析出する水酸化ニッケル微粉末を乾燥固化し、つ いでこれを粉砕した角状態の粉末を使用している。とこ ろが、このような正極は焼結式ニッケル正極に比べエネ ルギー密度が高いが、サイクル寿命特性が低下するとい う問題がある。この原因は充電時に高体積のγ-NiO OHが正極に生成して正極を膨脹させ、セパレータ中に 存在する電解液を吸収し、電池の内部抵抗を上昇させて 放電容量が低下するためである。この問題点を解決する ために、以下の方法が提案されている。

- (1) 水酸化ニッケル粉末に酸化カドミウム粉末を添加し、y-NiOOHの生成を抑制する方法。
- (2) 水酸化ニッケル粉末に亜鉛、酸化亜鉛、亜鉛化合物の粉末を添加し充電時に生成する y NiOOHを抑制する方法(特開昭 59-112574号)。
- (3) 水酸化ニッケル粉末内部にカドミウム酸化物を含有させる方法や、亜鉛やカドミウムを固溶体として3~10 wt%添加し、且つ細孔半径が30Å以上の内部繊維細孔の発達を阻止し、さらに全空孔体積を0.05 cm³/g以下に制御し、充電時に生成するγ-NiOOHを抑制する方法(特開昭61-104565号、特開平2-30061号、USP-4844999)。

【発明が解決しようとする課題】このような従来提案されている方法では、角状態の水酸化ニッケル粉末を使用しているため3次元多孔体中への充填密度をさらに増大することが不可能である。その結果、正極のエネルギー密度が限界に達している。また、前記(1) および

(2) の方法では、水酸化ニッケル粉末に酸化カドミウ ムや酸化亜鉛粉末を添加することによりγ-NiOOH の生成を抑制し、サイクル寿命特性を向上させている が、飛躍的に寿命特性は改善されない。特に、電池容量 が増大、すなわち正極のエネルギー密度が向上するにし たがい酸化カドミウムや酸化亜鉛粉末の添加効果は減少 する。この原因は、酸化カドミウムや酸化亜鉛粉末を添 加するだけでは、y-NiOOHの生成を抑制すること は困難であることを示唆している。したがって、活物質 粉末の粒子構造あるいは結晶構造を改善する必要があ る。また、前期(3)の方法では、従来から提案されて いる方法と同様に、水酸化ニッケル粉末の結晶内部にカ ドミウム酸化物、亜鉛やカドミウムを固溶体として存在 させているため、酸化カドミウムや酸化亜鉛粉末を水酸 化ニッケルと混合する場合よりも充電時に生成するγー NiooHは抑制され、サイクル寿命は向上する。しか し、30A以上の内部繊維細孔の発達を阻止することに より正極への充填密度を向上しているため、電解液が水 酸化ニッケルの粒子内部に浸入しにくく、充放電初期の 活物質利用率が70%程度と低い。また、電解液が水酸 化ニッケルの粒子内部に浸入しにくいため、水酸化ニッ ケル粒子内部で電解液の不均一化がおこり局部的に電流 密度が増大し、γ-NiOOHが生成しやすくなる。そ の結果、低温 (0℃) 雰囲気下でのサイクル寿命は、3 00サイクル程度である。また、このような水酸化ニッ ケルを製造する工程において、硫酸アンモニウムを使用 しているため、水酸化ニッケル粉末に不純物としてアン モニウムが存在し、このアンモニウムが電池の自己放電 を促進させる。本発明はこのような課題を解決するもの で、簡単な構成により活物質の充填密度を向上させ、エ ネルギー密度が高く、しかもサイクル寿命特性に優れ た、水酸化ニッケル活物質とニッケル正極およびこれを 用いたアルカリ蓄電池を提供することを目的とする。ま た、充放電初期の水酸化ニッケル活物質の利用率や自己 放電特性にも優れた水酸化ニッケル活物質とニッケル正 極およびこれを用いたアルカリ蓄電池を提供することを 目的とする。

【課題を解決するための手段】この課題を解決するために本発明は、ニッケル正極に用いる水酸化ニッケル活物質粉末は、カドミウム、カルシウム、亜鉛、マグネシウム、鉄、コバルトおよびマンガンのうちの少なくとも一種を水酸化ニッケル粉末中に1~7wt%含有し、球状または球状に類似した粒子と非球状粒子の混合物となるようにしたものである。この水酸化ニッケル粉末にコバルト、コバルト酸化物、酸化亜鉛、亜鉛、カドミウムおよび酸化カドミウムの少なくとも一種とを3次元多孔体または平板に充填あるいは逸着したニッケル正極である。さらに、ニッケル酸化物を主成分とするニッケル正極と、電気化学的に水素の吸蔵放出反応が可能な水素吸蔵合金を主体とする負極あるいは酸化カドミウムを主体と

する負極と、アルカリ電解液と、セパレータとからなるアルカリ蓄電池において、初充放電前に前記ニッケル正極はカドミウム、カルシウム、亜鉛、マグネシウム、鉄、コバルトおよびマンガンの少なくとも一種を水酸化ニッケル活物質粉末中に1~7wt%含有し、球状または球状に類似した粒子と非球状粒子の混合物である水酸化ニッケル粉末にコバルト、コバルト酸化物、酸化亜鉛、亜鉛、カドミウムおよび酸化カドミウムの少なくとも一種と、これらの粉末を支持し、導電性を付与する3次元多孔体あるいは平板から主に構成されるニッケル正極を用い、アルカリ電解液の比重は1.23~1.4であり、電池容量1Ah当たりの電解液量は1.0~2.0 cm³/Ahである構成としたものである。

【作用】この構成により、すなわち、正極作成時にカド ミウム、カルシウム、亜鉛、マグネシウム、鉄、コバル トおよびマンガンの少なくとも一種を水酸化ニッケル活 物質粉末中に1~7wt%含有させ、球状または球状に類 似した粒子と非球状粒子との混合物とすることにより、 **充填密度とサイクル寿命特性を向上させることができ** る。すなわち、球状または球状に類似した粒子と非球状 粒子とを混合させることにより、粒子と粒子との隙間に 効率よく水酸化ニッケル粉末を存在させることができる ため、前期のような混合粉末を用いて正極を作成した場 合に、水酸化ニッケルの充填密度が向上することとな る。カドミウム、カルシウム、亜鉛、マグネシウム、 鉄、コバルトおよびマンガンのうちの少なくとも一種を 水酸化ニッケル活物質粉末中に1~7wt%含有させるこ とにより、過充電時にβ-NiOOHよりも体積の大き いy-NiOOHの生成が抑制される。その結果、活物 質や正極の膨脹が抑制され、サイクル寿命特性が向上す ることとなる。また、ニッケル正極としては、本発明の 水酸化ニッケル粉末を用いて充填密度を向上させても実 質的なエネルギー密度が低いという問題がある。そのた めにコバルトおよび水酸化コバルトを正極中に添加し、 水酸化ニッケル活物質の利用率を向上させる。その結 果、充填密度が増大した正極を用いても水酸化ニッケル 活物質の利用率が向上するために、実質的なエネルギー 密度が充填密度に相当して得られることとなる。さらに 酸化亜鉛、亜鉛、カドミウムおよび酸化カドミウムを添 加することで、過充電時に高体積のγ-NiOOHの生 成がさらに抑制される。その結果、ニッケル正極の膨脹 が抑制され充放電サイクル寿命が向上する。したがっ て、本発明の水酸化ニッケル粉末と前記の添加物とを3 次元多孔体または平板に充填あるいは塗着することによ り、エネルギー密度が高く、サイクル寿命特性に優れた 正極が得られる。本発明の正極と電気化学的に水素の吸 蔵放出反応が可能な水素吸蔵合金を主体とする負極ある いは酸化カドミウムを主体とする負極と、アルカリ電解 液と、セパレータとからなるアルカリ蓄電池において

は、アルカリ電解液の比重を1.23~1.4にするこ とで水酸化ニッケルに対するプロトンの供給が容易にな り、水酸化ニッケル活物質の利用率が向上する。また、 電解液量は(正極容量当たり) 1. 0~2. 0 cm³/Ahと することにより、正極と負極およびセパレータ中に電解 液を適切に分布させることが可能であり、優れたサイク ル寿命を有するアルカリ蓄電池が得られることとなる。 【実施例】以下、本発明をその実施例により説明する。 (実施例1) 本実施例に用いた水酸化ニッケル粉末は、 以下のように作成した。水酸化ニッケル粉末は水酸化ニ ッケル中に亜鉛およびコバルトがそれぞれ 3. 7 wt%お よびO. 5wt%含有した組成とした。硫酸ニッケルと硫 酸コバルトと硫酸亜鉛とを所定の割合で水に溶解させ、 ニッケルとコバルトと亜鉛の各イオンが溶解した混合水 溶液を作成した。次に、この混合水溶液と水酸化ナトリ ウムを反応槽に一定量供給しながら、反応槽での滞留時 間を201/hr、温度を35℃、pHを11.3と水酸化ナ トリウム水溶液で一定に保ち激しく撹拌を行いながら、 0. 1 μ m以下の一次粒子を作成し、この粒子を核にし ながら亜鉛およびコバルトがそれぞれ3. 7 wt%および 0. 5wt%含有した球状粒子と非球状粒子の混合物から なる水酸化ニッケルを連続的に作成した。本発明で作成 した水酸化ニッケル粉末の粒子構造を図1に示した。図 1から分かるように、約10~30μmの粒子径を有す る粉末は球状であり、約10μm以下の粉末は非球状で ある。前記のような製造条件、すなわち、反応温度を3 5℃と比較的低温とし、反応pHを11.3と低いpH条件 下で反応させ、撹拌条件と反応槽での滞留時間を制御す ることにより前記のような球状と非球状の混合粉末を作 成することができる。比較例として、図2に示した硫酸 ニッケルと高濃度アルカリ水溶液とで沈殿折出する水酸 化ニッケル微粉末を乾燥固化し、ついでこれを粉砕した 角状態の粉末用いた。本発明と比較例の水酸化ニッケル 粉末の平均粒子径は、両方とも12μm程度である。次 に、本発明の水酸化ニッケル粉末と従来例の水酸化ニッ ケル粉末の正極への充填性を調べるためにタッフ密度を 測定した結果を(表1)に示した。タップ密度は重量A gの20ccのメスシリンダーに水酸化ニッケル粉末を充 填し、200回タッピング後、メスシリンダーの重量 (水酸化ニッケル粉末を含む) Bgと水酸化ニッケルの 体積Dccを測定し、次式により求めた。タップ密度= (B-A) / D。また、充填密度は、それぞれの水酸化 ニッケル粉末を多孔度95%、目付重量350g/m²の発 泡状ニッケル多孔体に充填し、一定のブレス条件でブレ スした後、所定の寸法に切断し厚みを測定することによ り充填密度を計算により求めた。(表1)に本発明と従 来例の水酸化ニッケルのタップ密度および充填密度の比

較を示す。 【表1】

	本発明	比較例
タップ密度g/cc	2. 01	1.60
充填密度mAh/cc	630	580

(表1) のタップ密度と充填密度の比較から明らかなよ うに、本発明の水酸化ニッケル粉末は、比較例の水酸化 ニッケル粉末に比ベタップ密度が高く、充填密度に優れ ていることがわかる。これは、比較例の水酸化ニッケル 粉末は角状を有しているため粉末間の隙間が球状粒子に 比べて多く存在するため、タップ密度や充填密度が向上 しないこととなる。これに対して、本発明の水酸化ニッ ケル粉末は球状と非球状の粒子の混合物であるため、球 状の粒子間の隙間に非球状粒子が充填される。その結 ccと優れた特性を示すことがわかる。次に、水酸化ニッ ケル活物質粉末の充放電サイクル寿命特性を調べるため に、ニッケル・水素蓄電池を以下の方法で作成した。正 極は本発明の前記水酸化ニッケル粉末とコバルト粉末と 水酸化コバルト粉末を重量比で100:7:5の割合で 混合し、これに水を加えて練合しペースト状にした後、 支持体である多孔度95%、面密度300g/m2の発泡状 ニッケル多孔体へ充填し、乾燥、加圧後、フッ素樹脂粉 末が分散した水溶液に浸漬した。この後再度乾燥後、所 定の寸法に切断して1400mAhの容量を有するニッケ ル正極を作成した。比較例として前 記角状の水酸化ニ ッケル粉末を用いて同様な方法でニッケル正極を作成し た。負極は以下の方法で作成した。合金組成はMmNi 3. 6CoO. 7MnO. 4AlO. 3 (Mmはミッシ ュメタルで希土類元素の混合物)とした。希土類元素の 混合物であるミッシュメタルMmとNi, Co, Mn, Alの各試料をアーク炉に入れて、10-4~10-5torr まで真空状態にした後、アルゴンガス雰囲気下の減圧状 態でアーク放電し、加熱溶解させた。試料の均質化を図 るために真空中、1050℃で6時間熱処理を行った。 得られた合金塊を粗粉砕後、湿式ボールミルを用いて平 均粒子径20μmの粉末を得た。この粉末を80℃の 7. 2mol水酸化カリウム水溶液中で1時間撹拌しな がら処理を施した後、合金粉末から水酸化カリウムを除 去するために水洗を行い、乾燥することにより負極に用 いる水素吸蔵合金粉末を得た。この水素吸蔵合金粉末に 水とカルボキシメチルセルロース (CMC) を加えてペ ースト状にし、多孔度95%の発泡状ニッケル多孔体へ 充填、乾燥、加圧後、所定の寸法に切断し、水素吸蔵合 金負極を作成した。セパレータはポリプロピレンとポリ エチレンとからなる不織布をスルホン化したスルホン化

セパレータを用いた。上記のように作成した負極 1、と 正極2とをセパレータ3を介して渦巻き状に旋回し、負 極端子を兼ねるケース4に挿入した。その後、比重が 1. 30である水酸化カリウム水溶液中に水酸化リチウ ムを20g/l溶解したアルカリ電解液を2.8cm3注液し て、安全弁6を備えた封口板7によりケース4を封口 し、 正極で電池容量を規制した1400mAhの容量をも つ4/5Aサイズの密閉形ニ ッケル・水素蓄電池を構 成した。作成した電池の構造を図3に示した。図中、8 は絶縁ガスケット、9は正極2と封口板7とを電気的に 接続する正極集電体を示す。従来例の水酸化ニッケルか らなる正極を用いた電池も図3と同様な構成で作成し た。従来例の水酸化ニッケルからなる正極は、充填密度 が低いため電池容量は1290mAhである。これらの電 池を用いて、以下の条件により充放電サイクル寿命試験 を行った。充電は1/3CmAで4.5時間行い、その 後、放電は1CmAで1. OVまで行う充放電を1サイクル とし、0℃の雰囲気下で充放電サイクルをくり返した。 この結果を図4に示した。本発明の水酸化ニッケルから なる正極を用いた電池は、比較例に対し容量レベルが高 く、500サイクルの元放電をくり返しても容量がほと んど低下しないことがわかる。一方、比較例の水酸化二 ッケルからなる正極を用いた電池は、充放電初期の容量 レベルが約8%低く、充放電サイクルを200回くり返 すと容量が低下することがわかる。これは、本発明の水 酸化ニッケル粉末は球状と非球状の粒子の混合物からな るため容量密度が高いことと、水酸化ニッケル粉末中に 亜鉛とコバルトがそれぞれ3. 7 wt%, O. 5 wt%含有し ていことによる。本実施例では、非球状粒子が球状粒子 より粒子径が小さい場合を示したが、球状粒子が非球状 粒子より小さい場合や、球状と非球状粒子が任意の粒子 径と割合で混合されている場合も同様な効果を示す。

(実施例2) 水酸化ニッケル粉末中に含有するカドミウム、カルシウム、亜鉛、マグネシウム、鉄、コバルトおよびマンガンの効果を調べるために実施例1と同様な方法で水酸化ニッケル粉末を作成した。作成した粉末は図1に示した球状または球状に類似した粒子と非球状粒子との混合物である。作成した粉末の組成を(表2) および(表3)に示す。

【表2】

No. 1	No. 2	No. 3	No. 4	No. 5
Zn≈O	Zn=1	Zn=3	Zn=5	Zn=6. 7
Co=0	Co=0. 3	Co=0.3	Co=0. 3	Co=0. 3
計=0. 3	ë=1. 3	H=3. 3	#=5.3	計=7

【表3】

No. 6	No. 7	No. 8	No. 9	No. 10	No. 11
Cd=3	Ng=3	Zn=3	Zn=3	Zn=3	Zn=3
Co=0. 3	Co=0. 3	Ca=1	Fe=1	Mn=1	Mg=1
∄=3.3	∦=3. 3	計=4	ii=4	計=4	計=4

表中のNo. 1~11の水酸化ニッケル粉末のタッフ密度 は1. 92~2. 15g/cm3であり、平均粒子径は9~ 15 μ m である。正極を作成する場合に、充填密度を向 上させるためには、タップ密度が1.9g/cm3以上必要 である。 また、水酸化ニッケルの平均粒子径は正極を 作成する場合の充填性と水酸化ニッケルと水を混合した 場合のペーストの流動性の観点から7~20 μ mの範囲 が好ましい。次に、これらの水酸化ニッケルの寿命特性 を調べるために、実施例1と同様な方法で正極および電 池を構成し、試験を行った結果を図5、図6に示した。 図5および図6に示したように、本発明の水酸化ニッケ ルを用いた電池No. 2~11は充放電サイクルを50 0回くり返してもほとんど容量が低下しないことがわか る。一方、No. 1の電池は、亜鉛やコバルトが含有さ れていないため250回の充放電の繰り返しにより容量 が低下することがわかる。図5から、No. 2の電池は、 亜鉛とコパルトを1. 3wt%含有しているが、500回 の 元放電の繰り返しで初期容量の 75%程度の容量に低

下している。したがって、亜鉛等の添加量は1wt%以上 必要と考えられる。また、添加量が7wt%以上になると 容量密度が低下するため、7wt%以下の添加量が好ましい。また、コバルトの添加量については、1wt%以上に なると高率放電時の電圧低下が著しいため、1wt%以下 の添加量が好ましい。水酸化ニッケル中におけるカドミウム、カルシウム、亜鉛、マグネシウム、鉄、コバルト およびマンガンは、水酸化ニッケルのニッケルの一部と 置換した固溶体、または水酸化物の状態で存在している ものと考えられる。

(実施例3) 実施例1と同様な方法で、水酸化ニッケル粉末の生成反応の反応pHを11.0から11.6まで変化させて、亜鉛が3.7 wt%およびコバルトが0.5 wt%含有した種々の球状または球状に類似した粒子と非球状粒子との混合物を作成した。種々のpH条件で作成した水酸化ニッケル粉末の物性を(表4)に示す。

【表4】

N o	反応 p H	タップ 密度g/cm	平均 粒子径μα	比表面積 ㎡/g	空間体 積比%	全空間体 積 cal/g
A	11.0	2. 3	10.6	8. 6	1 7	0.01
В	11. 1	2. 2	15.4	13.7	6 8	0. 015
С	11. 3	2. 1	13.3	18.3	4 3	0.02
D	11. 5	1. 9	8. 5	20.0	2 5	0.04
E	11. 6	1.8	6.8	25.6	7 8	0.06

(表4)の空間体積比は細孔半径が10~200Aの全空間体積に対する30A以上の空間体積の割合である

(窒素ガスの吸着側の吸着等温線より計算)。なお、10A以下の細孔分布は窒素ガスによる方法では測定が困難であり、実際には10A以下の細孔を有する空間は存在するものと考えられる。次に、(表4)のA~Eの水酸化ニッケル粉末を用いて実施例1と同様な1400mAhの容量をもつ4/5Aサイズの密閉形ニッケル・水素蓄電池をそれぞれ構成した。これらの電池を用いて、以下の条件により正極活物質である水酸化ニッケルの活物質利用率の試験を行った。20℃の環境下で0.1Cm

Aの充電電流で正極容量すなわち水酸化ニッケル活物質から計算される理論容量の150%充電し、1時間休止を行い、0.2CmA一定の放電電流で1.0Vまで連続放電を行った。この方法で充放電を5回繰り返し、各サイクルにおける活物質利用率を算出した。活物質利用率は次式で計算した。

活物質利用率= (1.0 Vまでの放電容量/水酸化ニッケル理論容量) × 100

(表5) にA~Eの水酸化ニッケルを用いた電池で活物質利用率を調べた結果を示す。

【表5】

No		利 用 年/%				
1 1	1サイクル	2サイクル	3サイクル	4サイクル	5サイクル	
A	8 0	8 2	8 5	8 5	8 5	
В	9 0	9 2	9 4	9 5	9 5	
С	9 3	9 5	98	98	98	
ם	9 2	9 4	9 7	9 7	9 7	
E	9 5	9 5	96	96	9 6	

(表 5) から明らかなようにNo. Aの水酸化ニッケル の利用率は、1サイクル目が80%であり、5サイクル の充放電をくり返した後の利用率は85%である。この 原因は30A以上の細孔半径を有する空間体積が全空間 体積に対して17%である。このことは比表面積が8. 6 m²/gで全空間体積が 0. 0 1 m²/gと小さいことに相関 している。したがって、水酸化ニッケル粒子の細孔内部 への電解液侵入が困難であり、その結果、充放電反応に 関与する有効な水酸化ニッケルが減少するため、利用率 が80~85%と低い。No. Eの水酸化ニッケル粉末 はタップ密度が1.8g/cm3と低い。タップ密度が低い 原因は、比表 面積と全空間体積が大きく、平均粒子径 が小さいことによる。この水酸化ニッケルは利用率には 優れているが、タップ密度が低いために高密度充填が困 難である。本発明のNo.B, C, Dの水酸化ニッケル の利用率は、1サイクル目が90~93%であり、5サ イクル経過後も95~98%と優れた値を示す。以上の ことから、反応 p Hを 1 1. 3 ± 0. 2 の範囲に制御す ることにより利用率に優れた水酸化ニッケル粉末を得る ことができる。なお、全空間体積は利用率とタップ密度 の観点から、0.015~0.04 cm³/gの範囲である こと が好ましい。30 A以上の細孔半径を有する空間 体積が全空間体積に対して20%以上であることが好ま

しい。比表面積は、利用率と充填性から10~20㎡/g の範囲が好ましい。次に、水酸化ニッケル中にアンモニアが残留した場合にNo. Cと同様な構成の電池の自己放電特性がどのように変化するか調べるために、電池内にアンモニアを水酸化ニッケルに対して0.05wt%と0.01wt%を含有するNo. C-1とC-2の電池をそれぞれ作成した。この他は実施例1のNo. Cと同様な電池構成条件とした。自己放電特性は以下の条件で試験を行った。20℃の雰囲気下で充電を0.1CmAで15時間行い、1時間休止した後、0.2CmAの放電電流で1.0Vまで放電を行い、放電容量(A)を計算により求めた。次に、20℃の雰囲気下で充電を0.1CmAで15時間行い、充電状態で45℃の環境下に14日間放置し、その後、20℃の雰囲気下で0.2CmAの放電電流で1.0Vまで放電を行い、放電容量

(B) を計算により求めた。次に、自己放電特性を表す 容量維持率を次式により求めた。

容量維持率 (%) = 放電容量 (B) / 放電容量 (A) × 100

「表 6」 に本発明のNo. Cと比較例のNo. C-1, C-2の自己放電特性を示す。

【表6】

No.	С	C - 1	C - 2
容量維持率%	75.2	5. 0	15.3

(表 6) の結果から明らかなように、アンモニアを含有した場合、高温で放置した場合の容量維持率は低下する。したがって、アンモニアの錯体を作成して水酸化ニッケルを製造する場合、水洗を十分におこなってもアンモニアが水酸化ニッケル粉末中に残留するため自己放電特性は低下する。一方、本発明の水酸化ニッケル粉末は

製造過程においてアンモニアを含有しないため優れた自己放電特性を示すこととなる。

(実施例4) 実施例1の同様な本発明の水酸化ニッケル 粉末を用い、(表7) に示した組織(重量比)で正極を 作成した。正極も実施例1と同様な方法で作成した。

【表7】

No.	水酸化ニッケル	コパルト	水酸化コパルト	跌化亜鉛
F	100	0	0	0
G	100	9	. 0	0
Н	100	7	5	0
Ī	100	7	5	3

次に、No. F~Iの正極を用い実施例1で用いた負極と組合せ、実施例1と同じ電池を作成した。これらの電池を用いて、以下の条件により正極活物質である水酸化ニッケル粉末の活物質利用率と充放電サイクル寿命の試験を行った。活物質利用率は、20℃の環境下で0.1℃mAの充電電流で正極容量すなわち水酸化ニッケル活物質から計算される理論容量の150%充電し、1時間休止を行い、0.2℃mA一定の放電電流で1.0℃まで連続放電を行った。この方法で充放電を2回繰り返し、2サイクル目における活物質利用率を算出した。活

物質利用率は次式で計算した。活物質利用率= (1.0 Vまでの放電容量/水酸化ニッケル理論容量)×100 充放電サイクル寿命は、0℃の環境下で1 CmAの充電電流で1.3時間充電し、その後1 CmAの放電電流で1.0 Vまで連続放電を行った。この条件で充放電を繰り返し、初期の連続放電時間に対して60%まで放電時間が低下した時点をサイクル寿命とした。(表8)にNo.F~1の活物質利用率とサイクル寿命の結果を示す。

【表8】

No.	活物質利用率	サイクル男命
F	82.3%	5 9 0 1111
G	95.5%	5 2 5 1 19 h
Н	95.0%	5 3 0 1692
1	94.8%	7 5 0 1112

実施例1で示した本発明の水酸化ニッケル粉末を用いた場合においても、(表7)に示した正極組成により活物質利用率や充放電サイクル寿命特性が異なる。No.Fの本発明の水酸化ニッケル粉末のみで正極を構成した場合、活物質利用率は82.3%と低い。一方、本発明の正極No.G~Iを用いた場合、活物質利用率は94.8~95.5%と優れた特性を示すことがわかる。本発明の水酸化ニッケル粉末を用いた場合、利用率を小砂である。なお、コバルトを水酸化ニッケルと共存させることが必要である。なお、コにルトと水酸化コバルトの添加量は、実質的な放電容量の点かる水酸化ニッケル粉末100重量部に対してそれぞれ

4~18重量部、0~10重量部の範囲が好ましい。すなわち、コバルトが4重量部より低下すると利用率が低下し、実質的な放電容量が低下する。また、18重量部よりコバルト添加量が増大すると活物質利用率は95%以上と良好であるが、充填密度が低下するため実質的な放電容量が低下する。水酸化コバルトの添加量も同様な傾向を示すため、前記の範囲が好ましい。充放電サイクル寿命はNo. F~1の正極組成であれば、0℃の雰囲気下においても500回以上の充放電サイクルが可能である。酸化亜鉛を含有したNo. 1の正極を用いた場合、サイクル寿命特性は750サイクルと非常に良好である。したがって、さらに優れた寿命特性を有するため

には酸化亜鉛を水酸化ニッケル粉末と共存させることが必要である。その添加量は、水酸化ニッケル100重量部に対して0~10重量部が適切であり、10重量部以上添加すると活物質利用率が90%以下に低下する。なお、酸化カドミウム・カドミウム・亜鉛等もサイクル寿命を向上させる同様な効果を示し、これらの添加量は、0~10重量部の範囲が好ましい。本実施例では、支持体に面密度が300g/m²の発泡状のニッケル多孔体を用いたが、面密度が200~700g/m²の範囲であれば同様な効果を示す。また、発泡状ニッケル多孔体の他に、

3次元多孔体の一種であるパンチングメタルや平板を用いても同様な効果を示す。

(実施例5) 実施例1の本発明の水酸化ニッケル粉末と 実施例4のNo. Iの正極とを用い、電解液の比重と量 を変化させて、実施例1と同様な電池を作成した。作成 した電池のNo. と電解液の比重と量との関係を(表 9) に示す。これらの電池を用いて実施例3と同じ条件 で利用率およびサイクル寿命試験を行った結果もあわせ て(表9) に示した。

【表9】

No.	電解液比重	電解液量	利用率	サイクル寿命
J	1. 20	2. 4cc	88.2%	7 6 0 9492
К	1. 23	2. 4cc	93.5%	770+171
L	1. 30	2. 4cc	94.8%	7 5 0 417 1
М	1.40	2. 4cc	96.0%	6 5 0 4154
N	1.43	2. 4cc	93.2%	4 5 0 1194
0	1.30	1. 3cc	88.2%	4 3 0 517 1
P	1. 30	1. 4cc	90.1%	5 0 0 ± 19 x
Q	1. 30	2. Occ	93.5%	7 0 0 419 %
R	1. 30	2. 8cc	94.8%	800 9134
s	1. 30	3. Occ	95.0%	6 0 0 717#

No. Jの電池は電解液比重が1.20と低い場合、利用率は88.2%となり電池容量が低下する。また、電解液比重が1.43と高いNo. Nの場合、サイクル寿命が450サイクルと低下する。一方、No. K \sim Mの場合は利用率が93.5 \sim 96%であり、サイクル寿命は650 \sim 770サイクルと低れた特性を示すことがわかる。したがって、電解液比重はNo. K \sim Mの電池の

1.23~1.40の範囲が最適である。電解液量が 1.3ccであるNo.Oの電池は、本発明の水酸化ニッケルに対して液不足であるため、利用率およびサイクル 寿命とも低下する。また、電解液量が3.0ccであるNo.Sの電池は利用率が95%と良好であるがサイクル 寿命が2.8ccの場合よりも低下する。これは、電解液量が多量であるため1CmAの電流値で充電した場合、 過充電時に正極から発生する酸素ガスの負極での吸収反応が低下し、安全弁からガスや電解液が漏液しサイクル寿命が低下する。No.P~Rの電池容量は1.4AhであるからAh当たりの電解液量はそれぞれ1.0、1.43、2.0である。以上のことから、アルカリ電解液の比重は1.23~1.40であり、電解液量は1.0~2.0cm³/Ahであることが好ましい。なお、電解液中に含有する水酸化リチウム(LiOH)は10g/1以下になると、放電電圧が著しく低下することから10g/1以上含有することが好ましい。本実施例では、負極にAB $_5$ 系水素吸蔵合金を用いた場合を示したがチタン系等のAB、AB $_2$ 系水素吸蔵合金やカドミウム負極、亜鉛負極を用いても同様な効果が得られる。

【発明の効果】以上のように、本発明によればニッケル 正極に用いる水酸化ニッケル活物質粉末は、カドミウ ム、亜鉛、カルシウム、マグネシウム、鉄、コバルトお よびマンガンの少なくとも一種を前記水酸化ニッケル活 物質粉末中に1~7wt%含有し、球状または球状に類似 した粒子と非球状粒子との混合物としたものである。さ らに、水酸化ニッケル粉末を主成分とし、前記水酸化ニ ッケル粉末を支持し、導電性を付与する3次元多孔体あ るいは平板からなるニッケル正極において、カドミウ ム、カルシウム、亜鉛、マグネシウム、鉄、コバルトお よびマンガンの少なくとも一種を水酸化ニッケル活物質 粉末中に1~7wt%含有し、球状または球状に類似した 粒子と非球状粒子との混合物である水酸化ニッケル粉末 とコバルト、水酸化コバルト、酸化亜鉛、亜鉛、カドミ ウムおよび酸化カドミウムの少なくとも一種とから構成 されているニッケル正極としたものである。また、ニッ ケル酸化物を主成分とするニッケル正極と、電気化学的 に水素の吸蔵放出反応が可能な水素吸蔵合金を主体とす る負極あるいは酸化カドミウムを主体とする負極と、ア ルカリ電解液と、セパレータとこれらを挿入するケース と安全弁を備えた封口板からなるアルカリ蓄電池におい て、初充放電前に前記ニッケル正極は、カドミウム、カ ルシウム、亜鉛、マグネシウム、鉄、コバルトおよびマ

ンガンの少なくとも一種を水酸化ニッケル活物質粉末中 に1~7wt%含有し、球状または球状に類似した粒子と 非球状粒子との混合物である水酸化ニッケル粉末にコバ ルト、水酸化コバルト、酸化亜鉛、亜鉛、カドミウムお よび酸化カドミウムの少なくとも一種とこれらの粉末を 支持し、導電性を付与する3次元多孔体あるいは平板か ら主に構成されるニッケル正極を用い、アルカリ電解液 の比重は1.23~1.4であり、電池容量1Ah当た りの電解液量は1.0~2.0cm³/Ahをとしたアルカリ 蓄電池である。以上のような簡単な構成により、水酸化 ニッケル活物質充填密度が高くエネルギー密度に優れ、 さらに利用率と低温のサイクル寿命が向上した水酸化ニ ッケル、ニッケル正極およびアルカリ蓄電池を提供する ことが可能になる。また、粉末作成時にアンモニア等を 使用しないため、自己放電特性に優れたアルカリ蓄電池 を提供することが可能になる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明で作成した球状と非球状との混合物である水酸化ニッケル粉末の粒子構造を示す電子顕微鏡写真 【図2】比較例の角状水酸化ニッケルの粒子構造を示す 電子顕微鏡写真

【図3】本発明で作成したニッケル・水素蓄電池の断面 図

【図4】本発明と比較例の水酸化ニッケルを用いた電池 のサイクル寿命の結果を示す図

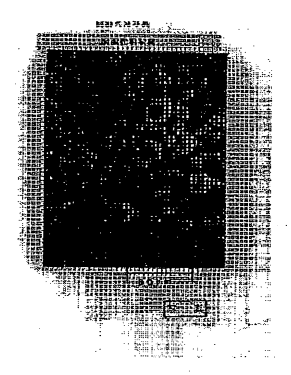
【図5】種々の組成の水酸化ニッケルを用いた電池のサイクル寿命の結果を示す図

【図 6 】種々の組成の水酸化ニッケルを用いた電池のサイクル寿命の結果を示す図

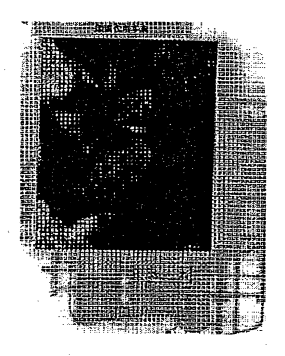
【符号の説明】

- 1 負極
- 2 正極
- 3 セパレータ
- 4 ケース
- 6 安全弁
- 7 封口板

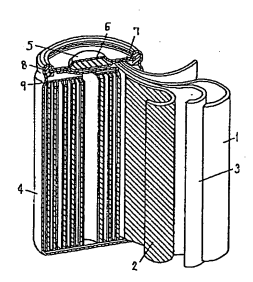
【図1】



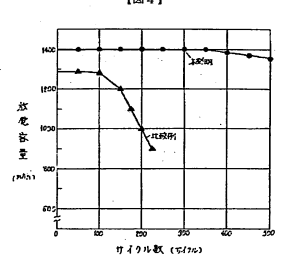
[図2]



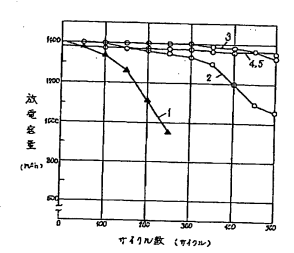
[図3]



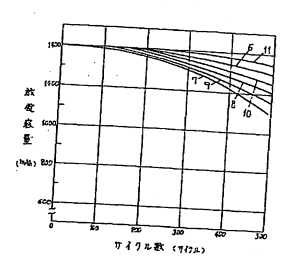
【図4】







[図6]



フロントベージの続き

(72)発明者 吉井 史彦

大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器 産業株式会社内 (72)発明者 海谷 英男

大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器

産業株式会社内 (72)発明者 津田 信吾

大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器 産業株式会社内